⑩ 日本国特許庁(JP) ⑪ 特許出願公開

昭64-22874 ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

(51) Int Cl.4

識別記号

广内整理番号

43公開 昭和64年(1989)1月25日

C 07 D 417/12

205

6529-4C

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全3頁)

の発明の名称 非晶形のアズトレオナム

> ②特 願 昭63-162369

願 昭63(1988)6月29日 霓出

1987年7月1日33米国(US)1968,392 侵先権主張

サイレシユ・アミラ 明者

アメリカ合衆国ニユージャージー、プレインズボロ、クレ

ブス・ロード 71番 ル・バリア

ジョージ・ユージン・ 明 ②発 者 レイア

アメリカ合衆国ニユージヤージー、ソマーセツト、スーザ

ン・ドライブ 25番

ジエームス・ダグラ 明 者 72発

アメリカ合衆国カンザス、ローレンス、リバービユー・ロ

ス・ピプキン

ード 3613番

イー・アール・スクイ ⑪出 願 人

アメリカ合衆国ニユージャージー州08543 - 4000、プリン

ブ・アンド・サンズ・

ストン、ローレンスビル - プリンストンロード(番地の表

インコーポレイテツド 示なし)

升理士 青 山 葆 外1名 の代 理 人

> 明 細

1.発明の名称

非晶形のアズトレオナム

2.特許請求の範囲

1.非晶形の〔3 S - [3α(Ζ),4β]]-3-[{2-アミノー4ーチアゾリルー[(1-カルポキシー1ーメチルエトキシ)イミノ]アセ チル]アミノ]ー4ーメチルー2ーオキソー1ー アゼチジンスルホン酸またはその医薬的に許容し うる塩。

2.結晶性アズトレオナムをL-アルギランと混 合し、混合物を水に溶解し、溶解した混合物を凍 結乾燥することを特徴とする請求項第1項記載の 化合物の製造法。

3.医薬的に許容しうる塩がL-アルギニン塩で ある請求項第1項記載の化合物。

3.発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は新規な非晶形の〔3S-〔3α(Z) , 4 β }] - 3 - [[2 - アミノ - 4 - チアゾリ ルー〔(1-カルポキシ-1-メチルエトキシ) イミノ]アセチル]アミノ]-4-メチル-2-オキソー1-アゼチジンスルホン酸およびその医 薬的に許容しうる塩に関する。

発明の構成と効果

本発明は、新規な結晶性でない、非晶形の〔3 $S - [3\alpha(Z), 4\beta]] - 3 - [[2-T]$ ノー4-チアゾリルー〔(1-カルポキシー1-メチルエトキシ)イミノ〕アセチル〕アミノ〕-4-メチル-2-オキソ-1-アゼチジンスルホ ン酸〔以下、非晶形のアズトレオナム(aztreonam)と称す〕およびその医薬的に許容しうる塩を提 供するものである。

この非晶形のアズトレオナムは後述の如く、凍 結乾燥法によつて製造される。非晶質アズトレオ ナムを医薬製剤に使用すれば、安定性が良好でか つ粒状汚染の少ない製品が得られる。

本発明の非晶形アズトレオナムは、アルフア型 またはベータ型のアズトレオナムを凍結乾燥する ことにより製造され、またアルファ型およびベー

タ型の混合物も使用できる。このように凍結乾燥したアズトレオナムは、注射用製剤とした場合に有用である。本発明の好ましい具体例では、アルフア型のアズトレオナムを使用する。この凍結乾燥投与形のアズトレオナムの製造によつて、殺菌していない出発物質の使用が可能となる。なお、これらの殺菌していない物質は後に、戸過法で殺菌状態とする。

注射用の凍結乾燥したアズトレオナムのL-アルギニン塩は、必要量のアルフア型またはベータ型アズトレオナムと必要L-アルギニンの90%とを混合することにより製造される。1分試料のアズトレオナムの場合、L-アルギニンの必要量は0.7~0.8 4 分で、溶液のpHを約5とする。別法として、工程内の商定に基づき、製造に必要なL-アルギニンの100%を用いて、溶液のpHを約5.0とする。この溶液は、アズトレオナムとL-アルギニンの乾燥混合物を注射用水の必要量の約80%に溶解することにより製造される。要すれば、L-アルギニンを追加してpHを5.0に

わりに、1gのアズトレオナムを6~14㎡範囲の水に含有する溶液を調製することができる。バルク溶液の好ましい濃度は、11w/v%のアズトレオナムである。なお、容器当りの効力は0.5~2gの範囲で選定でき、これは充填前に溶液の充填量を調整することにより行う。L-アルギニンの量は、下記表Iの記載に従つて変化する。

表Ι

0.5 9 効力

成分	容器当り
アズトレオナム	0.5 8
L-アルギニン	0.35~0.429
18効力	
アズトレオナム	1.0 9
L-アルギニン	0.7~0.849

28効力

アズトレオナム	2.0 9
L-アルギニン	1.4~1.689

凍結を燥したアズトレオナムの処方に、公知の アルフア型およびベータ型アズトレオナムが用い 調整した後、溶液に水を加えて最終容量とする。 溶液を透明にし、無菌状態で沪過する。次いで、 この溶液を適当な容器に移す。バルク溶液の充填 量は、溶液中のアズトレオナムの濃度および要求 される容器当りの効力(薬理的活力)に応じて変 化させる。次に、通常の方法で溶液を凍結乾燥す る。

かかる凍結乾燥物の投与は、筋肉内用途の場合 1 タのアズトレオナム当り(以下同様)3 mlの希 釈液、静脈内巨丸(bolus)用途の場合 1 0 mlの 希釈液および静脈注射用途の場合 5 0~1 0 0 ml の希釈液を加えて、元にもどすことにより行う。 許容できる希釈液としては水、および他の公知の ものが挙げられる。注射液のアズトレオナムの機 度は、筋肉内注射の場合約2 5 0 mg/ml、静脈内 巨丸の場合 9 0 mg/ml、および静脈注射の場合 10 ~2 0 mg/mlである。

アズトレオナムの凍結乾燥前のバルク溶液機度 は変化させることができる。1タアズトレオナム /10ml溶液を含有するバルク溶液を調製する代

られる。この凍結乾燥非晶形アズトレオナムによれば、製品安定性が良好で、粒状汚染が少なく、パッチとパッチのpHおよび効力の変動が少なく、原料の殺菌が必要でなく、また凍結乾燥物は公知形状のアズトレオナムよりも水に素早く溶解する。

注目すべき点は、他の塩基性物質を結晶性アズトレオナムと混合して、所望の再生用の凍結乾燥アズトレオナム塩生成物を得ることができる。これらの塩にあつて、たとえば炭酸ナトリウム、重炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウムを用いて塩を製造する。

次に実施例を挙げて、本発明の非晶形アズトレ オナム塩の製造について具体的に説明する。

実施例:

5.0 4 ㎏のβ-アズトレオナム(居性成分)に
3.4 5 ㎏のL-アルギニンを加え、2種の粉末を混合する。この粉末ブレンドを40㎏の注射用水に加え、激しく攪拌して粉末を溶解する。かかる

溶液に別途4428のL-アルギニンを加えて、 溶液 pHを5.0 に調整する。さらに注射用水を加 えて、最終パツチ容量を550 に調整する。溶液 を透明化フイルターおよび0.2ミクロン殺菌フイ ルターで沪過して、殺菌タンクに入れる。以下に 示すアリコートの溶液を各パイアルに充填して、 下記効力を得る。

充填 量	アズトレオナム効力/パイアル
6 ml	0.5 5 %
1 2 ml	1.1 9
2 1 ml	2.2 8

溝付き栓を一部開けてバイアルにはめ、常法により内容物を凍結乾燥する。凍結乾燥に際し、部分真空下でバイアルに栓をし、次いで密封する。 得られる生成物は白色乃至やや黄色のケーキまたは断片ケーキである。

実施例2

1 2.1 kgのα-アズトレオナム(居性成分)に 8.3 kgのL-アルギニンを加え、2種の粉末を混 合する。この粉末ブレンドに8 5.0 kgの注射用水

4.4 № のα-アズトレオナム活性に 3.4 № の L -アルギニンを加え、混合する。このブレンドを 激しく攪拌混合下、十分量の注射用水に加えて、 40ℓの最終バッチを得る。溶液を透明化フィル ターおよび 0.2 ミクロン殺菌フィルターで沪過し て、殺菌タンクに入れる。以下に示すアリコート の溶液を各バイアルに充填して、下記効力を得る。

充填量	アズトレオナム効力/パイアル
5 ml	0.559
1 0 mℓ	1.1 9
2 0 πℓ	2.2 8

溝付き栓を一部開けてバイアルにはめ、常法に より内容物を凍結乾燥する。

実施例4

製造に使用するα-アズトレオナムおよびL-アルギニンパッチの試料に対し、工程内の滴定を行う。滴定から、 p H 5.0 の溶液を得るのに 1 g のアズトレオナム活性当りに必要なL-アルギニンの量は、0.7 6 5 g であることがわかつた。

1.69 №のαーアズトレオナム活性を1.29 №

を加え、激しく攪拌して粉末を溶解する。かかる 溶液に別途819.7gのL-アルギニンを加えて 、溶液 p H を 5.0 に調整する。さらに注射用水を 加えて、最終パツチ容量を110 ℓ に調整する。 溶液を透明化フィルターおよび 0.2 ミクロン殺菌 フィルターで炉過して、殺菌タンクに入れる。以 下に示すアリコートの溶液を各バイアルに充填し て、下記効力を得る。

充填量	アズトレオナム効力/パイアル
5 ml	0.55
1 0 mℓ	1.1 9
2 0 mℓ	2.2 g

溝付き栓を一部開けてバイアルにはめ、常法に より内容物を凍結乾燥する。

実施例3

製造に使用するα-アズトレオナムおよびL-アルギニンパッチの試料に対し、工程内の商定を行う。商定から、 pH 5.0 の溶液を得るのに 1 g のアズトレオナム活性当りに必要な L-アルギニンの量は、0.772 g であることがわかつた。

のL-アルギニンに加える。このブレンドを十分 量の注射用水と混合して、9.6 6 ℓの最終パッチ を得る。溶液を透明化フィルターおよび0.2 ミクロン殺菌フィルターで沪過して、殺菌タンクに入れる。以下に示すアリコートの溶液を各パイアルに充填して、下記効力を得る。

充填量	アズトレオナム効力/パイアル
3.1 5 mℓ	0.55 %
6.3 0 mℓ	1.1 9
1 2.6 0 ml	2.2 8

溝付き栓を一部開けてバイアルにはめ、常法に より内容物を凍結乾燥する。

特許出願人 イー・アール・スクイブ・アンド・サンズ・ インコーポレイテッド

代理人 弁理士青山 葆 外1名